PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-104251

(43)Date of publication of application: 06.04.1992

(51)Int.Cl.

G03F 7/039 H01L 21/027

(21)Application number: 02-224061

(71)Appl

(71)Applicant : WAKO PURE CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

24.08.1990

(72)Inventor: URANO FUMIYOSHI

NAKAHATA MASAAKI FUJIE HIROTOSHI

ONO KEIJI

(54) NOVEL RESIST MATERIAL

(57)Abstract:

PURPOSE: To enhance sensitivity by incorporating a specified resin, a photosensitive compound allowed to produce an acid by exposure to light, and a solvent capable of dissolving them.

CONSTITUTION: This resist material comprises the photosensitive compound and the solvent capable of dissolving it and the resin and the resin represented by formula I in which each of R1, R2, R7, and R8 is H or the like; each of R3, R4, R9, and R10 is H, halogen, cyano, or the like; each of R5 and R6 is H, halogen, hydroxy, or the like; R11 is H, cyano, or the like; R13 is H, halogen, hydroxy, or the like; R12 is H, cyano, hydroxy, or the like; Y is a simple bond or ¬COO¬; k is an integer of ≥1; each of 1 and m is 0 or an integer of ≥1; n is 0 or an integer 1 − 4; and each of p and q is 0 or an integer of 1 − 5, thus permitting a fine good¬formed pattern be easily formed by using this material as a resist material for exposure.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-104251

®Int. Cl. 5

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)4月6日

G 03 F 7/039 H 01 L 21/027

501 7124-2H

識別記号

7352-4M H 01 L 21/30 301 R

審査請求 未請求 請求項の数 8 (全11頁)

会発明の名称 新規なレジスト材料

> ②特 願 平2-224061

@出 平2(1990)8月24日

個発 埼玉県川越市大字的場1633番地 和光純菜工業株式会社東 京研究所内 @発 正 明 埼玉県川越市大字的場1633番地 和光純薬工業株式会社東 京研究所内. @発 埼玉県川越市大字的場1633番地 和光純菜工業株式会社東 江 啓 利 京研究所内 埼玉県川越市大字的場1633番地 和光純薬工業株式会社東 @発 野 桂 京研究所内

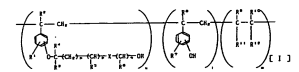
> 大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番2号 和光純薬工業株式会社

1. 発明の名称

勿出 願

新規なレジスト材料

- 2. 特許請求の鯨用
 - (1)下記一般式[1]



[式中、R¹,R²,R⁷及びR⁰は夫々独立して水系原 子、ハロゲン原子又は炭素数の1~5の直鎖状又は 分枝状のアルキル基を表わし、R³,R⁴,R⁸及びR¹⁰ は天々独立して水素原子、ハロゲン原子、シアノ 甚、炭素数1~5の直鎖状又は分枝状のアルキル基 又は炭素数1~5の直鎖状又は分枝状のハロアルキ ル基を表わし、R⁵及びR⁶は夫々独立して水奈原子、 ハロゲン原子、水酸基又は炭素数1~5の直額状又 は分枝状のアルキル甚を表わし、また、R³とR⁵は 互いに結合してメチレン銀を形成していても良く、

Rいは水素原子、シアノ基又は Riaは水素原子、ハロゲン原子、水酸基、 1~5の直鎖状又は分枝状のアルキル基又は炭素数 1~5の直鎖状又は分枝状のアルコキシ基を表わす。)を表わし、R¹²は水素原子、シアノ基、水酸基 又は - COOR * * (但し、 R * * は 水 素 原 子 、 炭 素 数 1 ~ 10の直頼状、分枝状又は環状のアルキル基、炭素 数1~5の直鎖状又は分枝状のヒドロキシアルキル 基又は炭素数2~10の直鎖状又は分枝状のアルコ キシアルキル蕗を表わす。)を表わし、Xは単結 合又は一C00~を表わし、kはl以上の整数を表わ し、1及びmは夫々独立して0又は1以上の整数を表 わし (但し、 $0.05 \le \frac{a}{k+1+a} \le 0.50$) 、nは0又は 1~4の整数を表わし、p及びqは失々独立して0又 は1~5の整数(但し、p+q≥1である)を扱わす。] で示される樹脂と、露光により散を発生する感光 性化合物と、この両者を溶解可能な溶剤とを含ん でなることを特徴とするレジスト材料。

(2)一般式[1]で示される樹脂が、下記一般式

特開平4-104251(2)

(式中、R¹~R⁶,X,k,1,n,p及びqは前配と同じ。) で示される樹脂である循求項(1)に記載のレジスト材料。

(3) 解光により散を発生する感光性化合物が下記一般式[Ⅲ]

[式中、R¹⁵及びR¹⁰は夫々独立して炭素数1~15の直射状、分枝状又は環状のアルキル基、炭素数1~10の直鎖状又は分枝状のハロアルキル基又は一(CH₂)。 (但し、R¹⁷及びR¹⁰は失々独立して水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~10の直鎖状、分枝状又は環状のアルキル基、炭素

は炭素数1~5の直額状又は分枝状のアルキル基、 炭素数1~5の直額状又は分枝状のアルコキシ基、 水酸基又はハロゲン原子)を表わし、Yはカルボ ニル基、スルホニル基又はスルフィニル基を表わ す。]で示される感光性化合物である額求項(1) 又は(2)に記載のレジスト材料。

(5) 露光により酸を発生する感光性化合物が下記一般式[V]

【式中、R*3,R*4,R*3,R*0,R*7及びR**は天々独立して水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~10の直飢状、分枝状又は取状のアルキル基又は炭素数1~10の直飢状又は分枝状のアルコキシ基を表わし、Zeはパークロレートイオン、p・トルエンスルホネートイオン又はトリフルオロメタンスルホネートイオンを表わす。】で示される感光性化合物である箭求項(1)又は(2)に配載のレジスト材料。

数1~10のハロアルキル基、炭素数1~10のアルコキシ基、ニトロ基、水酸基又はシアノ基を表わし、rは0又は1~5の整数を表わす。)を表わす。]で示される感光性化合物である情求項(1)又は(2)に記載のレジスト材料。

(4) 露光により散を発生する感光性化合物が下記一般式[IV]

【式中、R**は炭素数1~15の直額状、分枝状又は取状のアルキル基、トリフルオロメチル基、フェニル基、又はp-メチルフェニル基を表わし、R*Oは水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~5の直銀状又は分枝状のアルキル基又は炭素数1~5のハロアルキル基を表わし、R*Iは水素原子、炭素数1~5の直額状又は分枝状のアルキル基又は炭素数1~5の直額状又は分枝状のハロアルキル基を表わし、R*Eは炭素数1~15の直鎖状、分枝状又は原状のアルキル基、フェニル基、置換フェニル基(置換器

(6) 野光により数を発生する感光性化合物が下記一般式[VI]

【式中、R^{2®}はトリクロルアセチル甚、p・トルエンスルホニル甚、p・トリフルオロメチルベンゼンスルホニル甚、メタンスルホニル甚又はトリフルオロメタンスルホニル甚を表わし、R^{2®}及びR²¹は失々独立して水素原子、ハロゲン原子又はニトロ基を表わす。】で示される感光性化合物である精味項(1)又は(2)に記載のレジスト材料。

(7) 請求項(1) に記載のレジスト材料を基板上に 成膜し、前記材料の膜を選択的に露光した後、加 熱し、現像することにより露光部の前記の膜を除 去し、未露光部の前記の膜よりなるフォトレジス トパターンを形成することを特徴とするパターン 形成方法。

(8) 群光光源が i 線光、 遠架外光又は kr F エキシマレーザ光である 間求項(7)に 記載のパターン

特開平4-104251(3)

形成方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は半導体素子等の製造に於て用いられる レジスト材料に関する。詳しくは露光エネルギー 源として400mm以下の光源、例えば365mmのi線光、 300mm以下の造紫外光、例えば248.4mmのKrFエキ シマレーザー光、193mmのArFエキシマレーザ光 等を用いてポジ型のパターンを形成する際のレジ スト材料に関する。

[従来の技術]

近年、半導体デバイスの高密度集積化に伴い、 微細加工、中でもフォトリソグラフィに用いられ る露光装置の光源は益々、短波長化し、今ではKr F エキシマレーザ(248.4nm) 光が検討されるま でになってきている。しかしながらこの波長に適 したレジスト材料は未だ適当なものが見出されて いない

例えば、Krドエキシマレーザ光に対してかなり 感光性が高く、光透過率も良いと言われているM

Sci.,23巻,1012頁(1983年)]、これに関して種々 の報告がなされている。(例えば、米国特許第 4,491,628号(1985年);米国特許第4,603,101号 (1986年); W.R.Brunsvoldら, SPIE's 1989 Sympo. ,1086-40; T. Neenan 5, SPIE's 1989Sympo.,1086-01等)。しかしながら、これ等化学増幅型レジスト 材料に使用される樹脂、例えば、ポリ(p-tert-ブ トキシカルボニルオキシスチレン)、ポリ(p·tert -ブトキシカルポニルオキシ-α-メチルスチレン)、 ポリ(p-ビニル安息番級 tert-ブチル)、ポリ(メ タクリル酸 tert-ブチル)、ポリ(p-tert-ブトキ シスチレン)、ポリ(p-tert-ブトキシ·α・メチル スチレン)等はいずれも囂光、加熱により二酸化 **炭素やイソブチレンの様なガス状化合物が多量に** 副生する事に起因してパターン形状が良くない。 また、これらの樹脂はいずれも耐熱性が乏しい。 基板との密着性が不良の為現像時に膜はがれし易 い、芳香環に起因して248.4mm付近の光透過性が 不十分である等の問題点を有しており、その結果 としてパターン形成が難しい等の問題を生ずる。

P 2400 (シプレイ社製) を用いた場合、ペースポ リマーのノボラック樹脂自身の露光光に対する大 きな表面吸収や感光剤のナフトキノンジアジド系 化合物の光反応性が良くない為、現像後のパター ン形状は非常に悪く使用出来ない。また、KrFエ キシマレーザ光や逸紫外光を光源とするレジスト 材料として2.48.4mm付近の光に対する透過性が高 い樹脂と分子内に Line 基を有する感光性化合 物より成る溶解阻害型のレジスト材料が開発され ている。(例えば、特開平1-80944号公報;特開 平1-154048号公報;特閱平1-155338号公報;特問 平1-155339号公報;特關平1-188852号公報;Y.Ta niら、SPIE'S 1989 Sympo.,1086-03等)。これ等 の溶解阻容型レジスト材料は共通して感度が低く、 高感度レジスト材料が要求される透紫外光、KrF エキシマレーザ光用途には使用出来ない。また、 近年、露光エネルギー量を低減させる手段として 露光により発生した酸を媒体とする化学増幅型の

[発明が解決しようとする問題点]

このように化学物幅型レジスト材料は高感度ではあるが上記した如き種々の問題点を有する為。これらの点を解決しない限り、即ち、樹脂の248.4m可近の光透過性を改奪し、耐無性を向上させ、関脂からガス状化合物を副生させず、更に基板との密発性を改善しない限り、これを使用に供し得ない。従って遠繋外光、KrFエキシマレーザ光やない。従って遠繋外光、KrFエキシマレーザ光やは終光に対し、高い光透過性を有し、耐無性を有し、化学物幅の際、ガス状化合物を副生せず、且つ甚板との密発性に優れた、高感度のレジスト材料が過望されている現状にある。

レジスト材料が提案され [H.Itoら、Polym.Eng.

[発明の目的]

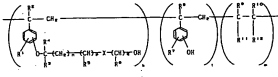
本発明は上記した如き状況に鑑みなされたもので i 終光、適常外光、KrFエキシマレーザ光、ArFエキシマレーザ光等の露光に対し高い光透過性を有し、上記の露光光源や粒子線、X線等の照射に対し高い感度を有し、耐熱性を有し、露光、加熱でガス状化合物を副生せず、且つ為板との密看性が極めて優れたレジスト材料と、これを用いた

特閒平4-104251(4)

パターン形成方法を提供することを目的とする。 [発明の構成]

上記目的を達成する為、本発明は下記の構成より 成る。

f(1)一般式[I]



111

【式中、R¹,R²,R²及びR⁶は夫々独立して水素原子、ハロゲン原子又は炭素数の1~5直額状又は分枝状のアルキル基を表わし、R³,R⁴,R⁶及びR¹⁰は夫々独立して水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、炭素数1~5の直額状又は分枝状のアルキル基又は炭素数1~5の直額状又は分枝状のハロアルキル基を表わし、R⁵及びR⁶は夫々独立して水素原子、ハロゲン原子、水酸基又は炭素数1~5の直頼状又は分枝状のアルキル基を表わし、また、R³とR⁵は互いに結合してメチレン剱を形成していても良く、

料の膜を選択的に露光した後、加無し、現像する ことにより露光部の前記の膜を除去し、未露光部 の前記の膜よりなるフォトレジストパターンを形 成することを特徴とするパターン形成方法。」

本発明のレジスト材料は露光エネルギー量を出来るだけ低減させる為、化学増幅を利用したものである。即ち本発明のレジスト材料は露光により感光性化合物から発生した酸の雰囲気下、加熱により化学変化を受けてアルカリ可溶性となる上記一般式[I]で示される樹脂を用いる点に特徴を有する新規なレジスト材料である。

R!!は水素原子、シアノ基又は R!・(但し、 Risは水素原子、ハロゲン原子、水酸基、炭素数 1~5の直鎖状又は分枝状のアルキル基又は炭素数 1~5の直鎖状又は分枝状のアルコキシ基を表わす。)を表わし、Riaは水素原子、シアノ基、水酸基 又は一COOR * * (但し、R * * は水素原子、炭素数1~ 10の直鎖状、分枝状又は環状のアルキル基、炭素 数1~5の直鎖状又は分枝状のヒドロキシアルキル 基又は炭素数2~10の直鎖状又は分枝状のアルコ キシアルキル基を表わす。)を表わし、Xは単結 合又は一C00一を表わし、kは1以上の整数を表わ し、1及びmは夫々独立して0又は1以上の整数を表 わし (但し、0.05 $\leq \frac{a}{k+1+a} \leq 0.50$) 、n は 0 又 は 1~4の整数を表わし、p及びqは夫々独立して0又 は1~5の整数(但し、p+q≧1である)を表わす。〕 で示される樹脂と、露光により酸を発生する感光 性化合物と、この両者を溶解可能な溶剤とを含ん でなることを特徴とするレジスト材料。

(2)前記レジスト材料を基板上に成膜し、前記材

ル甚としては、メチル基、エチル基、プロピル基、 ブチル苺、アミル苺が挙げられる。また、R¹³で 示される炭素数1~5の直鎖状又は分枝状のアルキ ル基、炭素数1~5の直鎖状又は分枝状のアルコキ シ基のアルキル基、 R¹4で示される炭素数1~5の 直飢状又は分枝状のヒドロキシアルキル基のアル キル基及び炭素数2~10の直銀状又は分枝状のア ルコキシアルキル甚のアルキル甚並びにアルコキ シ兹のアルキル茲としては、メチル茲、エチル茲、 プロピル茲、ブチル茲、アミル茲が挙げられ、R14 で示される炭素数1~10の直鎖状又は分枝状のア ルキル茲としては、メチル茲、エチル茲、プロピ ル甚、ブチル甚、アミル茲、ヘキシル茲、ヘプチ ル茲、オクチル茲、ノニル茲、デシル茲が挙げら れ、環状のアルキル苗としては、例えばシクロプ ロピル甚、シクロヘキシル甚、シクロヘプチル甚

本発明に係る上記一般式[i]で示される樹脂は、 酸で脱離し得る下記一般式[k。]

特開平4-104251 (5)

で示される官館甚を有する成分、即ち、下記一般 式[A]

(式中、R¹~R°, X, n, p 及びq は前 記と同じ。) で示される成分を含んで成る点に最大の特徴を有 する。

一般式[Ao]で示される官能甚の具体例としては、例えば、1,1・ジメチル・3・ヒドロキシプロポキシ 基、1,1・ジメチル・4・ヒドロキシブトキシ基、1,1・ジメチル・5・ヒドロキシヘキシルオキシ基、2・ヒドロキシシクロヘキシルオキシ基、1・クロロ・1・メチル・2・ヒドロ

キシエトキシ基、3・ヒドロキシ-1・メチルプロポキシ基、2・(2・ヒドロキシエトキシカルポニル)プロポキシ基、3・(3・ヒドロキシプロポキシカルボニル)・1・メチルプロポキシ基等が挙げられるが、これらに限定されるものではなく、30円(酸発生)、加無により脱離、生成する化合物が被状のアルコール性化合物であり、現像液に対し適度な観和性を有していて、円滑な現像を可能とするものであれば何れにても良い。

本発明に係る樹脂は、上記一般式[A]で示される成分単独から成る場合でも、またこれと下記一般式[B]



(式中、R7,R9は前記と同じ。)

で示される成分とから成る場合でも、更に. これ に下記一般式[C]

$$\begin{pmatrix}
R^{\bullet} & R^{\bullet \circ} \\
C & C \\
R^{\bullet \circ} & R^{\bullet \circ}
\end{pmatrix}$$
[C]

(式中、 $R^{\circ} \sim R^{\circ \circ}$ は前記と同じ。) で示される 第三の成分が加わった場合でも、何れにても良い。

一般式[8]で示される成分としては、この成分の使用により100で以上の加無、より好ましくは]30で以上の加無でも樹脂全体が軟化する事を抑止する事ができる(即ち樹脂全体の耐無性を向上ざせる事が出来るものであればいずれでも良いが、例えばp・ビニルフェノール、a・ビニルフェノール、p・ビニルクレゾール、p・ヒドロキシ・α・メチルスチレン等のモノマーに起因する成分が挙げられる。また一般式「C」で示される第三の成分としては例えばメタクリル酸メチル、メタクリル酸 tert・ブチル、メタクリル酸 2・ヒドロキシエチル、アクリ

ル酸メチル、アクリル酸 2・ヒドロキシエチル、p・ クロルスチレン、スチレン、フマロニトリル、p・ ヒドロキシケイ皮酸エチル等のモノマーに起因す る成分が挙げられるが、特にこれらに限定される ものではない。

本発明に係る樹脂の具体例としては例えば、4-(1,1・ジメチル-3・ヒドロキシブロポキシ) スチレン 重合体、4-(1,1・ジメチル-4・ヒドロキシブロポキシ) スチレン 重合体、4-(3・(3・ヒドロキシブロポキシ) スチレン 重合体、4-(3・ヒドロキシブロポキシ) スチレンとp・ヒドロキシスチレン共重合体、4・(4・ヒドロキシスチレン共重合体、4・(4・ヒドロキシンクロヘキシルオキシ) スチレンとp・ヒドロキシスチレン共重合体、4・(4・ヒドロキシスチレン共重合体、4・(1,1・ジメチル・4・ヒドロキシスチレン共重合体、4・(1,1・ジメチル・2・ヒドロキシスチレン共重合体、4・(1,1・ジメチル・2・ヒドロキシスチレン共重合体、4・(1,1・ジメチル・2・ヒドロキシスチレン共重合体、4・(1,1・ジメチル・5・ヒドロキシスチレンスキシ)

特開平4-104251(6)

スチレンとp·ヒドロキシ·α·メチルスチレン共重 合体、4・(1・クロロ・1・メチル・2・ヒドロキシエト キシ)スチレンとp-ヒドロキシスチレン共重合体、 4-(3-ヒドロキシ・1・メチルプロポキシ)スチレン とp-ヒドロキシスチレン共重合体、4-(2-(2-ヒド ロキシエトキシカルボニル)プロポキシ)スチレン とp-ヒドロキシスチレン共重合体、4-{3-(3-ヒド ロキシプロポキシカルボニル)-1-メチルプロポキ シ) スチレンとp-ヒドロキシスチレン共重合体、3 -(1,1-ジメチル-2-ヒドロキシエトキシ)スチレン と n - ヒドロキシスチレン共重合体、4 - (1, 1 - ジメ チル·2·ヒドロキシエトキシ)スチレンとp·ヒドロ キシスチレンとメタクリル監メチル共監合体、4· (1,1-ジメチル・3-ヒドロキシプロポキシ)スチレ ンとp-ヒドロキシスチレンとメタクリル酸tert-ブチル共重合体、4-(1,1-ジメチル・2-ヒドロキシ エトキシ)スチレンとp・ヒドロキシスチレンとメ タクリル酸2-ヒドロキシエチル共焦合体、4-(1,1 -ジメチル・3・ヒドロキシプロポキシ)スチレンとp ・ヒドロキシスチレンとスチレン共重合体、4・(1, 1-ジメチル・4・ヒドロキシブトキシ)スチレンとp・ヒドロキシスチレンとp・クロルスチレン共重合体、
4・(1,1-ジメチル・2・(2・ヒドロキシエトキシカルボニル)エトキシ)スチレンとp・ヒドロキシスチレンとフマロニトリル共重合体等が挙げられるが勿論これらに限定されるものではない。

本発明に係る樹脂は、上記一般式[A]で示される成分を生ずるモノマー(以下、モノマーAと略す。)を重合体製造法の常法に従って重合させるか、或は該モノマーと、上記一般式[B]での成分を生ずるモノマー(以下、モノマーBとで生がない)と、更に、要すれば第三の成分を生ずるモノマーのとを生ずる。)とを生ずるモノマーとを明す。)とを生まままり、はいる場合のことができる。即ちモノマーA単れはいることができる。即ちモノマーA単ればモノマーCとを例えば、アーフラン、1、4・ジオキサン、ベンゼン、トルエン等の有機溶媒スインジェートリル、2、2'・アゾビス(2、4・ジメチルブチロニトリル、2、2'・アゾビス(2、4・ジメチル

ワレロニトリル)、2,2'・アゾビス(2・メチルプロ ピオン酸メチル)等のアゾ系重合開始 削や過酸化 ベンゾイル、過酸化ラウロイル等の過酸化物系重 合開始削等〕の存在下、窒素又はアルゴン気流中、 50~110℃で1~10時間重合反応させればよく、反 応後は高分子化合物取得法の常法に従って後処理 を行ない、これを単離すれば良い。また、本発明 に係る樹脂は、モノマーAと要すればモノマーC とを上記同様の条件下で重合(又は共重合)させ た後、適当な酸を用いて加無して任意の割合で官 能甚[Ao]を脱離させ、フェノール性水離甚を発現 させる方法によっても容易に得ることが出来る。 更に、本発明に係る樹脂は、例えばポリビニルフェ ノール又はp·ヒドロキシスチレンとモノマーCと を上記同様の条件下で共重合させて得たP・ヒドロ キシスチレン共重合体に官能甚[A。]を任意の制合 で導入しても得ることが出来る。尚、モノマーA

は例えば下記合成経路で容易に得ることが出来る。

本発明に係る樹脂の重量平均分子量(后)は通常 1,000~40,000程度、好ましくは3,000~20,000程度である。

本発明で用いられる露光により酸を発生する感光性化合物 (以下、「酸発生剤」と略配する。) としては、文字通り露光により酸を発生する感光 性化合物でフォトレジストパターン形成に悪影響 を及ぼさないものであれば何れにても良いが、代



特別平4-104251(7)

表的なものとしては例えば下記一般式[四]、[IV]、
[V]又は[VI]で表わされる化合物が挙げられる。

【式中、R¹⁹及びR¹⁰は夫々独立して炭素数1~15の直銀状、分枝状又は現状のアルキル基、炭素数1~10の直鎖状又は分枝状のハロアルキル基又は一(CH₂)、 (但し、R¹⁷及びR¹⁰は失々独立して水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~10の直鎖状、分枝状又は環状のアルキル基、炭素数1~10のハロアルキル基、炭素数1~10のハロアルコキシ基、ニトロ基、水酸基又はシアノ基を表わし、rは0又は1~5の整数を表わす。)を表わす。]

【式中、R¹⁰は炭素数1~15の直鎖状、分枝状又は環状のアルキル基、トリフルオロメチル基、フェニル基、又はp·メチルフェニル基を表わし、R²⁰

ホネートイオン又はトリフルオロメタンスルホネートイオンを扱わす。]

【式中、R^{2®}はトリクロルアセチル基、p-トルエンスルホニル基、p-トリフルオロメチルベンゼンスルホニル基。メタンスルホニル甚又はトリフルオロメタンスルホニル甚を表わし、R^{3®}及びR³¹は夫々独立して水素原子、ハロゲン原子又はニトロ基を表わす。】

本発明に係る酸発生剤の具体例としては、例えばp・トルエンスルホン酸2,6・ジニトロベンジル、p・トルエンスルホン酸2-ニトロベンジル、トリクロル酢酸2,6・ジニトロベンジル、ピス(p・トルエンスルホニル)ジアゾメタン、ピス(イソプロピルスルホニル)ジアゾメタン、ジフェニル-p・メチルフェナシルスルホニウムパークレート、1・p・トルエンスルホニル・フィメタンスルホニルジアゾメタ

は水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~5の直側状又は分枝状のアルキル基又は炭素数1~5のハロアルキル基を表わし、R²¹は水素原子、炭素数1~5の直側状又は分枝状のアルキル基又は炭素数1~5の直側状又は分枝状のハロアルキル基を表わし、R²⁸は炭素数1~15の直側状、分枝状又は環状のアルキル基、フェニル基、置換フェニル基(置換基は炭素数1~5の直側状又は分枝状のアルキル基、炭素数1~5の直側状又は分枝状のアルコキシ基、水酸基又はハロゲン原子)を表わし、Yはカルボニル基、スルホニル基又はスルフィニル基を表わす。]

[式中、 R^{es} , R^{es} , R^{es} , R^{es} , R^{es} 及び R^{es} は夫々独立して水素原子、ハロゲン原子、炭素数 $1\sim10$ の直鎖状、分枝状又は短状のアルキル基又は炭素数 $1\sim10$ の直鎖状又は分枝状のアルコキシ基を扱わし、 Z^{o} はパークロレートイオン、 P^{-} トルエンスル

ン、ジフェニル-2,5-ジメトキシフェナシルスルホニウムp-トルエンスルホネート、2-メチル-2-p-トルエンスルホニルプロピオフェノン、2-p-トルエンスルホニル-2-シクロヘキシルカルボニルプロパン、2,4-ジメチル・2-p-トルエンスルホニル・3-ベンタノン、2-メタンスルホニル-2-メチル・(4-メチルチオ)プロピオフェノン等が挙げられるが、勿論これ等に限定されるものではないことは言うまでもない。

本発明で用いられる常剤としては、樹脂と酸発生剤の両者を溶解可能なものであれば何れにでも良いが通常は365mm及び248mm付近に吸収を育さないものがより好ましく用いられる。より具体的にはエチルセロソルブアセテート、メチルセングリコールジメチル、プロピルエーテル、乳酸エチル、乳酸メチル、ジオキサン、プロピレングリコールモノメメテルエーテルでが挙げられるが勿論これ等に限定されるものではない。

本発明に係るレジスト材料を用いてパターン形

特開平4-104251(8)

成を行なうには、例えば以下の如く行なえば良い。本発明に係る化合物を含むレジスト材料をシリコンウェハー等の基板の上に厚みが0.5~2μm程度となるように塗布し(3層の上層として用いる場合には0.1~0.5μm程度)、これをオーブン中で70~130℃、10~30分間、若しくはホットプレート上で70~130℃、1~2分間プレベークする。次いで、目的のパターンを形成するためのマスクを上配のレジスト膜上にかざし、300nm以下の違気外光を輝光度(exposure dose) 1~100mJ/cm² 程度となるように照射した後、0.1~5%テトラメチルアンモニウムハイドロオキサイド(THAH)水溶液等の現像液を用い、0.5~3分程度、浸渍法、パドル(puddle)法、スプレー法等の常法により現像す

本発明に係る樹脂と感光性化合物との、ポジ型 レジスト材料に於ける混合比としては、樹脂 1 重 最に対して感光性化合物は0.01~0.3重量、好ま しくは0.01~0.1重量付近が挙げられる。

れば、甚板上に目的のパターンが形成される。

また、上記した如き各種パターン形成法に於い

れた部位は例えば下記(i)、(ii)、(iii)又は(iv) で示される光反応に従って敵が発生する。

$$CH_{3} \longrightarrow SO_{2} - \frac{C}{C} - SO_{2}CH_{3} \xrightarrow{h \cdot v} CH_{3} \longrightarrow CH_{3} - CH_{3}O_{3}H + CH_{3} \longrightarrow CH_{3}O_{3}H + CH$$

下余白

て用いられる現像被としては、レジスト材料に使用する樹脂のアルカリ溶液に対する溶解性に応じて、未露光部は殆ど溶解させず、露光部は溶解させず、は光部は溶解させず、は光部は溶解さればよく、通常0.01~20%の範囲から選択される。また、使用されるアルカリ溶液としては、例えばTMAH、コリン、トリエタノールアミン等の有機アミン類、例えばNaOH、KOH等の無機アルカリ類を含む溶液が挙げられる。

本発明のレジスト材料はKrFエキシマレーザ光はもとより、i線光露光や電子線照射でも酸が発生し、化学増幅作用することが確認されている。 従って本発明のレジスト材料は化学増幅法を利用して低露光量の違紫外光、KrFエキシマレーザ光(248.4nm) やi線光(365nm) を用いて、また、電子線照射法によりパターン形成可能なレジスト材料である。

「作用)

本晃明の作用について説明すると、先ず、KrF エキシマレーザ光、遠紫外光や j 線光等で輝光さ

第光工程に続いて加熱処理すると下記(v)の反応式に従って本発明に係る樹脂の官能あ[A。]が設により化学変化を受けて樹脂がアルカリ可溶性となり、現像の際、現像液に溶出してくる。一方、この現像の際、化学変化で副生したアルコール化合物が現像を円滑に進めるのに有効に作用する。

特開平4-104251(9)

トラストを有したポジ型のパターンが形成される。 また、前記反応式(v)で示されるように露光で発生した酸は触媒的に作用する為、露光は必要な敬 を発生させるだけでよく、露光エネルギー豊の低 滅が可能となる。

[実施例]

以下に実施例、参考例及び比較例を挙げて本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれ等によ り何ら割約を受けるものではない。

参考例 1.

4-(1,1-ジメチル-3-ヒドロキシプロポキシ)スチレンとo-ヒドロキシスチレン井飯合体の合成

ポリ(p・ビニルフェノール)10gと3・メチル・3・ブテン・1・オール71gを1,4・ジオキサン100ml 中に溶解し、これに硫酸少量を添加して35~40℃で30時間提拌した。反応後、無水炭酸カリウムを加えて提拌し、不溶物を減別した後、大量の石油エーテル中に注入した。次いで折出品を減取し、得られた結晶をアセトンに溶解させた後、大量の水中に注入、晶出させた。析出品を減取、乾燥して4・(

介して選択的に露光した(第1図(b))。そして 110℃、80秒間ホットプレートでプレベーク後、アルカリ現像液(2.38%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液)で60秒間現像することにより、レジスト材料2の露光部のみを溶解除主し、ポジ型パターン2aを得た(第1図(c))。この時のポジ型パターンのアスペクト比は約8.7度の好形状の0.3μαラインアンドスペースであった。また、このレジスト材料限(1.0μα)の γ 特性を第 2 図に示す。この材料は最小露光量約14aJ/ca*という高感度であった。

比較例 1.

公知の方法 [H. Houlihanら, Can. J. Chen., 63巻, 153頁(1985年)] で合成されたポリ(p-tert・ブトキシカルボニルオキシスチレン)を用いて下記の組成でレジスト材料を調製し、実施例1と同様の実験を行なった。

ポリ(p·tert·ブトキシカルボニルオキシスチレン)

p-トルエンスルホン数 2,6·ジニトロ

1,1-ジメチル-3-ヒドロキシプロポキシ)スチレンとp-ヒドロキシスチレン共産合体8.0gを白色粉末晶として得た。共重合体は「HNMR 翻定より共重合比率が約1:1であった。また、GPC 割定(ポリスレン換算)より共重合体の重量平均分子量(Hw)は約10,000であった。

実施例 1.

下記の組成からなるレジスト材料を調製した。
4-(1,1-ジメチル-3-ヒドロキシプロポキシ)スチレン-p-ヒドロキシスチレン共重合体(参考例 1
で得た化合物)
6.0g

ピス(シクロヘキシルスルホニル)ジアゾメタン.

0.3 g

ジェチレングリコールジメチルエーテル 13.7 g 第 1 回を用いて上記レジスト材料を使用したパターン形成方法を説明する。半導体等の基板 1 上に上記レジスト材料 2 を回転塗布し、90℃、90秒間ホットプレートでソフトベーク後、1.0 μ a の の 及のレジスト材料膜を得た(第 1 図(a))。 次に 248.4 n a の K r F エキシマレーザ光 3 をマスク 4 を

ベンジル

0.3g

ジェチレングリコールジメチルエーテル 13.7g その結果、アルカリ現像被で現像した処、未露光 部の額はがれが生じ、ポジ型のパターンは形成出 来なかった。

比較例 2.

公知の方法 [J.V.Crive]] o,米国特許第4,603,101号(1986年)] に輝じて得たポリ(p-tert-ブトキシスチレン)を樹脂として用い、それ以外は比較例1と同様にしてレジスト材料を調製し、比較例1と同様の実験を行なった。

その結果、比較例1と同様に現像時に興はがれが 生じ、ポジ型パターンの形成は出来なかった。 「毎明の効果」

本発明に係るレジスト材料を400mm以下の光源例えば365mmのi線光、300mm以下の追索外光(Deep UV)、例えばKrFエキシマレーザ光(248、4nm)等の露光用レジスト材料として用いた場合には、サブミクロンオーダーの形状の良い微細なパターンが容易に得られる。従って本発明は、半

特開平4-104251 (10)

第 1

事体産業等に於ける超微細パターンの形成にとって大きな価値を有するものである。

尚、本レジスト材料は1線光や遠架外光、KrFエキシマレーザ光で特に効果を発揮するが、電子線やX線でも充分使用が可能である。

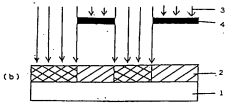
4. 図面の簡単な説明

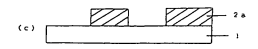
第1回は本発明のレジスト材料を用いたパターン形成方法の工程断面回、第2回は実施例1で得られた本発明のレジスト材料のγ特性回を夫々示す。 1 ・・・ 基板、2・・・ 本発明のレジスト材料原、

3 ··· Kr F エキシマレーザ光、4 ··· マスク、
 5 ··· 従来のレジスト材料膜、2 a··· 樹脂パターン。

特許出願人 和光纯聚工聚株式会社







舒 総 袖 近 群

甲戌3年 6月 6日

特群疗技官 殿



1. 事作の表示 - 車成2年特許断卸224061号

2. 発明の名称
新規なレジスト材料

3. 福託をする者 事件との関係 特許出題人

THE DEC. AN AND SEE AN ADDITION OF

作所 大阪府大阪市中央区道修町三丁目1番2·

ежни ф ф

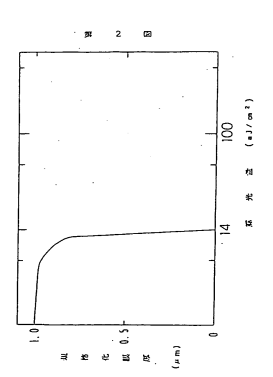


4. 雑正命令の目付

5. 利正の対象 - **利用をのな**用のなったのの

6、 雑正の内容





特開平4-104251 (11)

(1) 切 維 書 7 頁 7 行目から 8 行目にかけて 記 収の「 KrF エキシマレーザー光」を「 KrF エキシマレーザ光」と 補正する。

(2) 明 編 書 25頁 1 8行 目 か ら 1 9行 目 に か けて 起 鮫 の 「 ジフェニル - P - メ チ ルフェナ シル ス ル ホニ ウム パ ー ク レート」 を 「 ジフェニル - P - メ チ ルフェナ シル ス ル ホニ ウム パー ク ロ レート」と 補 正 す る。

(3)明期書 29頁記 紋の反応式 (i) を下記の通り 対正する。

(4)明期書32頁4 行目から5 行目にかけて記収の「(ポリスレン換算)」を「(ポリスチレン換算)」と「(ポリスチレン換算)」と続手する

以 I